# **EUROPEAN PATENT OFFICE**

## Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

61152632

**PUBLICATION DATE** 

11-07-86

**APPLICATION DATE** 

26-12-84

**APPLICATION NUMBER** 

59278140

APPLICANT: DAI ICHI SEIYAKU CO LTD;

INVENTOR:

KIKUCHI HIROSHI;

INT.CL.

A61K 37/04

TITLE

ANTIARTERIOSCLEROTIC AGENT

ABSTRACT :

PURPOSE: To provide a medicinal drug containing human apo-A-I phospholipid complex as an active component, having cholesterol-removing activity, etc., and useful as an antiarteriosclerotic agent.

CONSTITUTION: The objective agent contains human apo-A-I phospholipid complex. The phospholipid is preferably palmitoylphosphatidylcholine and/or sphingomyelin. the usefulness of the above complex as an antiarteriosclerotic agent has been ascertained from the activity to remove cholesterol from cultured smooth muscule clel of blood vessel, the quantitative and temporal distribution of the complex to the HDL fraction of serum after administration, and the effect to improve arteriosclerosis. The complex can be prepared from human apo-A-I and a phospholipid by conventional lyposome-preparation process (e.g. cholic acid dialysis, ultrasonic process, ethanol injection process, Triton X-100 batch process, etc.). It is administered at a dose of 1.5~3.5g in terms of apo-A-I twice a week continuously for ≥1 month by intravenous injection.

COPYRIGHT: (C)1986,JPO&Japio

⑪特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-152632

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)7月11日

A 61 K 37/04

ABX

7138-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

**図発明の名称** 抗動脈硬化剤

②特 願 昭59-278140

②出 願 昭59(1984)12月26日

⑦発 明 者 富 川 宗 博 東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究 所内

⑫発 明 者 若 杉 潤 一 郎 東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

砂発 明 者 石 原 正 直 東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

砂発 明 者 菊 池 寛 東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

⑪出 顋 人 第一製薬株式会社 東京都中央区日本橋3丁目14番10号

### 明 細 書

1.発明の名称

抗動脈硬化剤

- 2.特許請求の範囲
- 1) ヒトアポ A 1・リン脂質複合体を含有する 抗動脈硬化剤。
- 2) リン脂質がジベルミトイルホスファチジルコ リンおよび/またはスフィンゴミエリンである特 許請求の範囲第1項配数の抗動脈硬化剤。

8. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は新規な抗動脈硬化剤に関するものである。更に詳しくは、本発明はヒトアポルール・リン脂質複合体を有効成分として含有する新規な抗動脈硬化剤に関するものである。

### <従来技術>

現在,各種血管病変の主要基礎疾患とされる粥 状動脈硬化症(以下,動脈硬化症と配す)の主原 因の一つとして,血管機への脂質,特にコレステ ロールエステルの蓄積が挙げられている。一方, 脂質代謝に様々な役割を果しているとされる血漿リボ蛋白に関する研究が進展し、その一種である高比重リボ蛋白(以下、HDLと記す)については、動脈硬化症との関連で、HDLの持つ機能、特に血管酸からの遊離コレステロールの除去作用が注目されている。

一方、HDLの構成成分については、アポム・ I以外にアポム・Iおよびその他のアポリポ蛋白 成分並びに各種のリン脂質およびコレステロール が知られている。又、HDLはHDL2および HDL3等に小分類することも可能である。

しかしながら、コレステロールの除去作用と動脈硬化症の改善については密接に結びついているわけではない。又、上配のHDLの各成分が動脈硬化症の改善に結びつくかどうか疫学的手法により種々解析が検討されつつあるが本疾患の多要因性のため解析が困難であり、未だ確定されるにいたっていない。

<発明が解決しようとする問題>

本発明者等は動脈硬化症の予防および治療効果

を有する物質の探索について鋭意検討した結果, ヒトアポ A - I・リン脂質複合体が上記目的にか なうことを見い出し本発明を完成した。

#### <発明の構成>

本発明はヒトアポム-1・リン脂質複合体を有効成分とする抗動脈硬化剤に関する。

リン脂質としてはフォスファチジルコリン、フォスファチジルエタノールアミン、フォスファチスファチジルイノシトール・フォスファチジルイノシトール・ウェスファチジルコリン(以下、BSP)等のフォスファチジルコリンが、ジベルミトイルフォスファチジルコリンが、ジベルミトイルフォスファチジルコリンが、ジベルミトイルフォスファチジルコリンが、ロPPC)がおけるは、カーに対しては、BSPまたはDPPC、BSPまたはDPPC、BSPまたはDPPC、BSPまたはDPPC、BSPまたはDPPC、BSPまたはDPPC、BSPを併用した場合には調製した複合体の品質により削後である。

・リン脂質複合体を製するに使用するアポム-Iは一般的方法、例えば、血清から超速心分園法、セファクリルS-300等によるゲル濾過法およびDBAB-セルロース等によるイオン交換クロマトグラフィー法などを組合わせて分離、精製することにより調製し得る。

### <発明の効果>

本発明の効果は①培養血管平滑筋細胞内からのコレステロール除去作用。②生体投与時における血液のHDL分画への量的および時間的分布状態。 ③動脈硬化症に対する改善効果および④安全性試験により確認した。

更に詳細に述べれば①の効果は

ヒト膊動脈またはウサギ胸部大動脈の外植体から培養したヒトまたはウサギ血管平滑筋細胞を用い、これ等に ローコレステロールを取り込ませた培養細胞系を使用する試験方法等により確認し得た。

### ②の効果は

生体に及ぼす抗原抗体反応の影響を考慮して、

本発明にかかわる複合体はヒトアポル-1とリン脂質とを使用して、一般的なリポソーム関拠方法例えばコール酸透析法、超音波法、エタノール注入法、トリトン×-100パッチ法等により関製し得る。

なお, 本発明の対象物質であるヒトアポ A - I

例えば <sup>125</sup> I で稼繭したウサギアポ A - I から開製した <sup>125</sup> I - ウサギアポ A - I , D P P C · B S P 複合体をウサギに投与し、血清中のリポ蛋白固分の放射活性を測定する等の方法により確認し得た。 ③の効果は

高コレステロール会、例えばコレステロールおよびラードを添加した飼料等で飼育して大動脈などの血管壁にコレステロールを蓄積させたウサギの動脈硬化症モデルを作成する。次いでこのウサギ動脈硬化症モデルの胸部大動脈を摘出し、その病変部位、即ちアテローム部位および脂肪沈希部位の外植体の培養系を使用する試験方法等により確認し得た。

更に、この改善効果は、前記の高コレステロール食を負荷して作成したウサギ動脈硬化症モデルに前配ウサギアボム・1・リン脂質複合体、例えばウサギアボム・1・DPPC・BSP複合体等を投与し、大動脈および冠状動脈の病変部位について生化学的および病理学的検討を行なう方法により確認し得た。

①の効果,即ち,

アポイ・I・DPPC・BSP複合体が極めて低趣性であることは、例えばウサギアポル・I・DPPC・BSP複合体のウサギに対する急性趣性試験(静脈内投与)を行なった結果、LDso 値は 0.5 9 / 毎以上であることなどから確認し得た。

類、ウサギアポムーエ・リン脂質複合体はヒトアポムーエ・リン脂質複合体と、物理化学的性質、例えば分子量、アポ蛋白とリン脂質の組成比、形態及びコレステロール除去効果等において同等であることをゲル濾過、電額観察並びに前配①の効果等により確認した。

温度(以下、DPPCのTc;41℃, BSPのTc;82℃, DPPC及びBSPの混合物のTc;

次にヒトまたはウサギアポル・1の前記模衡容 放46 ml ( アポム - 1 置として 6 0 2.6 mg ( リン 脂質160モルに対してアポム-Iが1モルの割 合))を加え、To で12時間インキュペートし てヒトまたはウサギアポA-I・リン脂質複合体 を開製した。開製した複合体は更に生理的食塩水 に対して4℃で72時間透析を行いコール酸ナト リウムを除去した。このようにして胸製したヒト 成いはウサギアポル- 1・リン脂質複合体につい でセファロース C L - 4 B ( 2.2 × 4 2 cm ) のカ ラムにより前配機衝液でゲル濾過を行い、各溶出 個分の蛋白量及びリン脂質量を測定した。その結 果、ヒトアポA-I・リン脂質複合体及びウサギ アポA-I・リン脂質複合体のいずれにおいても リン脂質及びアポ蛋白の単一ピークが同一のフラ クションに見られた。又、両複合体の分子量は約 82万であり、アポム-Iとリン脂質との組成比

脈内投与する方法を挙げ得る。

本発明のヒトアポ A - I・リン脂質複合体の製剤型としては、各種の製剤上及び生理学的に許容し得る剤型、例えば注射剤等を挙げ得る。

#### <実施例>

以下,本発明について実施例及び試験例を挙げ て説明する。

実施例1(ヒトアポ A - I・リン脂質複合体及び ウサギアポ A - I・リン脂質複合体の芻製)

リン脂質は、DPPC単独、またはBSP単独、またはDPPCとBSPの等モル混合物の3つの組成を用いた。2510mのリン脂質を10元のクロホルムに溶解した後に。窒素気流下で静膜状に乾固させクロロホルムを完全に除く。次に緩慢に乾固させクロロホルムを完全に除く。次に緩慢で変し、1mm トリスー塩酸、1mm エチレングアミン四酢酸、1mm アジ化ナトリウム、150mm 塩化ナトリウム。pH 8.0 )を10mm 加え、フロでに加湿して提はんする。次に3020mm つコール酸ナトリウム(リン脂質1モルに対して移して砂ナトリウム(リン脂質1モルに対してコール酸ナトリウム2モルの割合)を加え、相転

(モル比)は平均1:165であった。又,ヒト 或はウサギアボム-1・リン脂質複合体について 電子顕微鏡像より大きさを測定した。その結果,いずれの複合体もほぼ均一な直径200~800Å,厚さ50Åの円板状物質が数珠状につながった,いわゆるルーローを形成していることを認めた。 試験例1(ヒトアボム-1・リン脂質複合体のヒト及びウサギ中養平滑筋細胞からのコレステロール除去作用)

ヒトの脚動脈またはウサギの胸大動脈の外植体から、10%胎児牛血清(FCS)と抗生物質を含有するダルベッコ改変イーブル(DMB)培養液を用いて、平滑筋細胞を生育させた。細胞は5%二酸化炭素と85%空気の気相中、87℃で培養した。2週間培養した後にトリブシン処理を行い、二次培養を行った。このようにして作成したヒト或いはウサギの平滑筋細胞をディルコン8047皿(培養面積2.0㎡/ウェル)に80000個/皿の細胞密度で5%FCSと抗生物質を含む

1 nlの D M E 培養液中で培養した。 1 5 時間培養 し、細胞が皿に付着した後に、培養液を58FC S. 抗生物質と H-コレステロール(0.2 5 μci/ nl)を含む1mlのDMB培養液に交換して、さら に48時間培養を行い、ヤーコレステロールを細 胞内に取り込ませた。 4 8 時間培養後に前配の刊 - コレステロールを含む培養液を除き, D M B 培 養液で3回洗浄した。その後に被検群として,実 施例1に輩じて欝製し,DMB培養液で透析を行 ったヒトまたはウサギアポム-I・リン脂質複合 体のDMB培養液(培養液1mあたりアポム- 1 量として5~100四合む)1配を被検培養液と して加え、8時間培養を行った後に、培養液及び 細胞中の<sup>34</sup> - コレステロールの放射活性を固定し た。対照群はDMB培養液で培養を行い、被検群 及び対照群とも各群4枚の皿で実験を行った。コ レステロール除去作用(コレステロール除去率) は次式で扱わした。

コレステロール除去半(%)

培養液中の型-コレステロールRA

培養液中の3H-コレステロールRA+細胞中の3H-コレステロールRA×100

(上記式中RAは放射活性を意味する。)

ヒト宝たはウサギアポム・I・リン脂質複合体のヒト培養血管平滑筋細胞に対するコレステロール除去作用を表1に示した。ヒトアポム・I・DPPC・BSP複合体、ヒトアポム・I・DPPC検合体及びヒトアポム・I・BSP複合体はヒトル除去作用を示し、ウサギアポム・I・DPPC・BSP複合体もヒト培養血管平滑筋細胞に対してコレステロール除去作用を示した。

表 1

	アポA-1世 (19/ml)	コレステロール除去率(%)
対 照	0	1 8.3 ± 8.5 4
E - 7 # A - 1 .	100	6 8.8 ± 1.6 1
DPPC·BSP複合体	5 0	6 2.5 ± 0.9 1
	5	4 8.2 ± 8.6 8
E - 7 - 1 - 1 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2	100	6 4.8 ± 1.6 8
DPPC複合体	5 0	5 9.1 ± 2.7 1
	5	8 5.9 ± 8.1 2
ヒトアポル- 1・ B B P 複合体	100	6 4.6 ± 0.4 2
	5 0	6 1.8 ± 1.6 2
	5	4 0.2 ± 8.8 2
ウサギアポA - I・ DPPC・BSP 複合体	100	6 1.9 ± 1.7 6
	5 0	5 9.8 ± 2.8 2
	5	8 4.8 ± 5.4 6

ヒトアポム・I・リン脂質複合体及びウサギアポム・I・リン脂質複合体のウサギ培養血管平滑筋細胞に対するコレステロール除去作用を表2に示した。ウサギアポム・I・DPPC・BSP複

合体はウサギ培養血管平滑筋細胞に対して強いコレステロール除去作用を示した。また、ヒトアポル・I・DPPC・BSP複合体及びヒトアポル・I・DPPC複合体も共にウサギ培養血管平滑筋細胞に対して強いコレステロール除去作用を示し、その作用の強さはウサギアポム・I・DPPC・BSP複合体と同程度であった。

表 2

, .	T#A - 1 = (μg/πl)	コレステロール除去率(系)
対 照	0	1 8.0 ± 0.5 0
ヒトアポA - I・ DPPC・B8P 複合体	1 0.0	8 7.2 ± 1.4 8
	2 0	7 8.1 ± 2.7 1
ヒトアポA~I・ DPPC複合体	100	8 8.1 ± 2.0 4
21.080	20:	6 7.1 ± 0.7 4
ウサギアポA - I・ DPPC・BSP 複合体	100	8 0.8 ± 0.8 2
	. 20	6 8.8 ± 0.8 0

試験例 2 ( ウサギアボ A - I・リン脂質複合体投与後の血清リポ蛋白固分への分布 )

1 - 塩化ョウ素法によりラベルした1251 - ウサ

ギアボ A - Iを用いて、実施例1に登じて1251 - ウサギアボ A - I・DPPC・BSP複合体を調製した。正常ウサギに1元の1251 - ウサギアボ A - I・DPPC・BSP複合体の生理的食塩水 (アポ A - I 量として100 μg/元d, 放射活性;2×10<sup>4</sup> cpm/元d)を耳静脈より静注し、投与83時間後の血清を超遠心法により超低比重リポ蛋白(VDL)、供助し、大び超高比重リポ蛋白(VHDL)を分面し、各リポ蛋白面分の1251の放射活性を固定した。多8に示す機に、1251 - ウサギアポ A - I・DPPC・BS中複合体は投与83時間後にはほとんどHDL 回分に存在していた。

表 8

	投与 3 8 時間後の血清中の 125I - TポA - Iの放射活性の割合(%)
VLDL (d<1.006)	0. 3
LDL (L006<4<1.063)	5.7
HDL (1.068 <a<1.21)< td=""><td>8 2. 3</td></a<1.21)<>	8 2. 3
VHDL (1.21 <a)< td=""><td>1 1.2</td></a)<>	1 1.2

被を交換して10日間、37℃、5名二酸化炭素。95%空気の気相中で培養した。全外植体及び培養液のコレステロールはイソプロピルアルコールーローへキサン(2:3)で抽出し、高速液体クロマトグラフィーで測定した。コレステロール除去作用(コレステロール除去率)は次式で表わした。

コレステロール除去率 (%)

_	培養液のコレステロール量	_		
	外植体のコレステロール盤+培養液のコレステロール量×	1	0	0

表4に示す様に、ウサギアボム・I・DPPC・BSP複合体は対照の約4~7倍のコレステロール除去率を示し、その作用は脂肪沈着部位においてとくに明確であった。

毁 4

	コレステロール除去率(系)	
	アテローム部位	脂肪沈着部位
対照	7.88	6.1 7
ウサギアポA - I・ DPPC・BSP 複合体	2 7.2 0	4 8.6 1

試験例 8 (ウサギアポ A - I・リン脂質複合体の動脈硬化症ウサギの大動脈から関製した外植体に対するコレステロール除去作用)

ニュージーランドホワイトの雄性ウサギを 0.5 **%コレステロール及び5%ラードを添加した飼料** で10週間飼育後、正常食でさらに8週間飼育し 大動脈にコレステロールが蓄積した動脈硬化症ゥ サギを作成した。この動脈硬化症ゥサギの胸大動 脈を無菌的に取り出し、脂肪を取り除き,外膜を つけたままアテローム部位と脂肪沈着部位を分離 した。それぞれの節位を1×2mmの切片に切り、 外植体として使用した。被検培養液としては、 5 SFCSと抗生物質を含むDNB培養液に、実施 例1に準じて調製したウサギアポム - I - D P P C·BSP複合体(アポA-I量として2mg/ml) を加えたものを使用し、対照は5%FCSと抗生 物質を含むDMB培養液を使用した。外植体20 個を2mlの培養液を加えた50mlの培養フラスコ 〔ファルコン3018(ベクトン、ジッキンソン 社製))中、3日、6日及び8日後の計8回培養

試験例4(ウサギアポル-I・DPPC・BSP. 複合体の動脈硬化症ウサギへの投与による動脈硬化改善効果)

居殺時の血清のアポA-I及び高比重リポ蛋白 コレステロール量(HDL-コレステロール)を

接 5

	アポA - 1量 (mg/dl)	HDL-コレステロール量 (mg/dl)
対照	8 5,6	1 6, 2
ウサギアポA - 1 DPPC・BSP 複合体	197.6	4 5. 2

冠状動脈)と分枝細小動脈に分けて血管の狭窄の発生頻度(狭窄血管数/全血管数×100)を調定した。その結果は表8に示す通り、ウサギアボム・1・リン脂質複合体の投与により、冠状動脈幹、分枝細小動脈ともに狭窄頻度の軽減化が見られ、冠状動脈に対しても動脈硬化の改善効果が認められた。

**袭 8** 

	狭窄の発生頻度(%)	
7	冠状動脈幹	分枝細小動脈
対照	1 9.0	1 4.8
アポA - I DPPC・BSP 複合体	8.8	9. 6

表 6

	コレステロール扱	コレステロール組成(%)	
•	(=9/9)	オレイン酸 コレステロール	遊雕 コレステロール
対 照 .	2 6.0	4 5.8	3 6.4
ウサギアポA - 1 DPPC・BSP複合体	1 8.7	3 9.9	4 8.0

更に、大動脈についてアテローム性病巣及び脂肪沈着病巣を病変部位として、大動脈中の病変部位の占める割合を固像解析装置により固定し要 7 に示した。ウサギアポ A - 1・リン脂質複合体を投与したウサギ大動脈の病変部の割合は対照と比べて減少しており、血管壁での動脈硬化の改善効果が示された。

表 7

	大動脈の病変部の割合(%)
対照	8 1.4
アポA~I DPPC・BSP 複合体	4 9.2

屠殺時摘出した心臓について連続切片を作成し、 冠状動脈幹(左冠状動脈回施枝,前下行枝及び右